

(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) Veröffentlichungsnummer: **0 645 091 A1**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 94114505.4

(22) Anmeldetag: 15.09.94

(51) Int. Cl.⁸: **A01N 55/00**, **A01N 47/38**,
A01N 43/653, **/(A01N55/00,**
37:50),(A01N47/38,37:50),
(A01N43/653,37:50)

(30) Priorität: 24.09.93 DE 4332600

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
29.03.95 Patentblatt 95/13

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI NL PT
SE

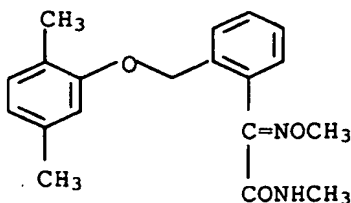
(71) Anmelder: **BASF Aktiengesellschaft**
Carl-Bosch-Strasse 38
D-67063 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder: **Wingert, Horst, Dr.**
D-3.1
D-68159 Mannheim (DE)
Erfinder: **Sauter, Hubert Dr.**
Neckarpromenade 20

D-68167 Mannheim (DE)
Erfinder: **Ammermann, Eberhard, Dr.**
Von-Gagern-Strasse 2
D-64646 Heppenheim (DE)
Erfinder: **Lorenz, Gisela, Dr.,**
Erlenweg 13
D-67434 Neustadt (DE)
Erfinder: **Saur, Reinhold, Dr.**
Königsberger Strasse 9
D-67459 Böhl-Iggelheim (DE)
Erfinder: **Schelberger, Klaus**
Traminerweg 2
D-67161 Gönheim (DE)
Erfinder: **Hampel, Manfred, Dr.**
Im Blengarten 15
D-67435 Neustadt (DE)

(54) **Fungizide Mischungen.**

(57) Fungizide Mischung, enthaltend
a) das Oximethercarbonsäureamid der Formel I,



und

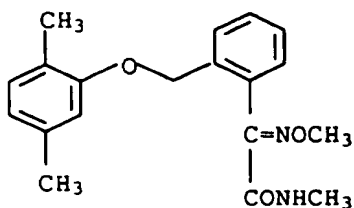
b) ein Azolderivat II ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen II.1 bis II.16

- 1-[(2RS,4RS;2RS,4SR)-4-brom-2-(2,4-dichlorphenyl)tetrahydrofuryl]-1H-1,2,4-triazol (II.1)
- 2-(4-Chlorphenyl)-3-cyclopropyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-butan-2-ol (II.2)
- (±)-4-Chlor-4-[4-methyl-2-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-2-yl]-phenyl-4-chlorphenylether (II.3)
- (E)-(R,S)-1-(2,4-dichlorphenyl)-4,4-dimethyl-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)pent-1-en-3-ol (II.4)
- (Z)-2-(1H-1,2,4-Triazol-1-ylmethyl)-2-(4-fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-oxiran (II.5)

EP 0 645 091 A1

- 4-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-2-(1H-1,2,4-triazolylmethyl)-butyronitril (II.6)
 - 3-(2,4-dichlorphenyl)-6-fluor-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)chinazolin-4(3H)-on (II.7)
 - Bis(4-fluorphenyl)(methyl)(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)silan (II.8)
 - (R,S)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-hexan-2-ol (II.9)
 - (1RS,5RS;1RS,5SR)-5-(4-chlorbenzyl)-2,2-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)cyclopentanol (II.10)
 - N-Propyl-N-[2-(2,4,6-trichlorphenoxy)ethyl]imidazol-1-carboxamid (II.11)
 - (±)-1-[2-(2,4-dichlorphenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol (II.12)
 - (R,S)-1-(4-chlorphenyl)-4,4-dimethyl-3-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-pentan-3-ol (II.13)
 - (±)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-3-(1H-1,2,4-triazol-yl)-propyl 1,1,2,2-tetrafluorethylether (II.14) und
 - (E)-1-[1-[[4-Chlor-2-(trifluormethyl)-phenyl]imino]-2-propoxyethyl]-1H-imidazol (II.15)
 - (RS)-2,4'-Difluor-α-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-benzhydriyl-alkohol(II.16)
- in einer synergistisch wirksamen Menge.

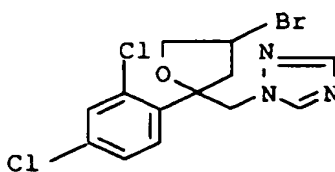
Die vorliegende Erfindung betrifft eine fungizide Mischung, welche
a) das Oximethercarbonsäureamid der Formel I,



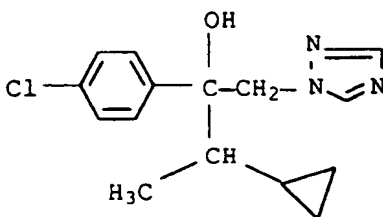
und

b) ein Azolderivat II ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen II.1 bis II.15

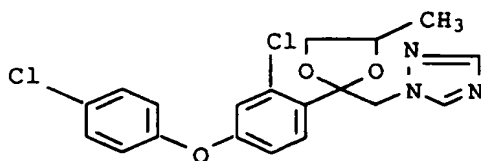
- 1-[(2RS,4RS;2RS,4SR)-4-brom-2-(2,4-dichlorphenyl)tetrahydrofuryl]-1H-1,2,4-triazol (II.1)



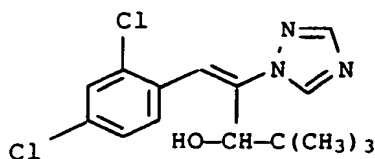
- 2-(4-Chlorphenyl)-3-cyclopropyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-butan-2-ol (II.2)



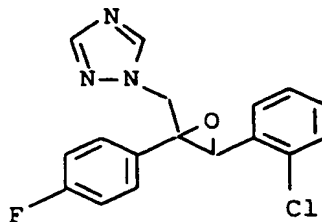
- (±)-4-Chlor-4-[4-methyl-2-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-2-yl]-phenyl-4-chlorophenylether (II.3)



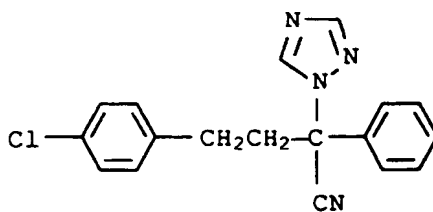
- (E)-(R,S)-1-(2,4-dichlorphenyl)-4,4-dimethyl-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)pent-1-en-3-ol (II.4)



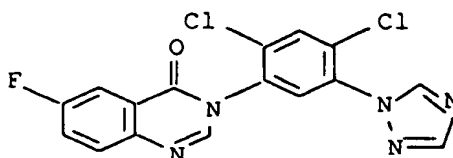
- (Z)-2-(1H-1,2,4-Triazol-1-ylmethyl)-2-(4-fluorophenyl)-3-(2-chlorophenyl)-oxiran (II.5)



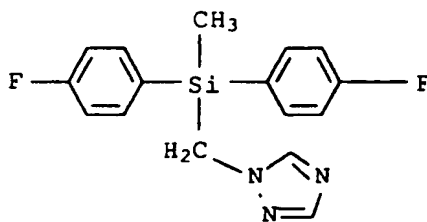
- 4-(4-Chlorophenyl)-2-phenyl-2-(1H-1,2,4-triazolylmethyl)-butyronitril (II.6)



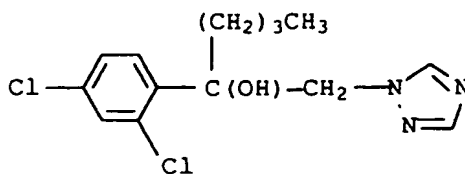
- 3-(2,4-dichlorophenyl)-6-fluor-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)chinazolin-4(3H)-on (II.7)



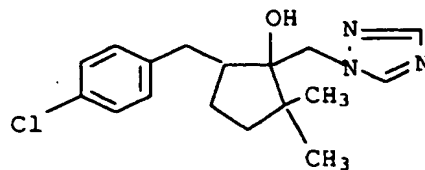
- Bis(4-fluorophenyl)(methyl)(1H-1,2,4-triazol-1-yl-methyl)silan(II.8)



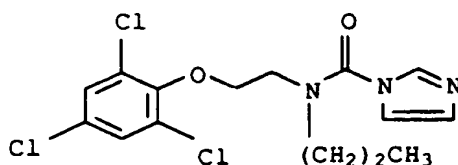
- (R,S)-2-(2,4-Dichlorophenyl)-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-hexan-2-ol (II.9)



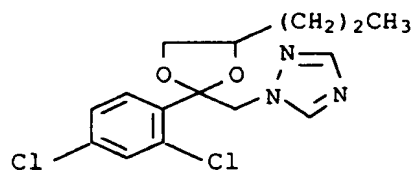
- (1RS,5RS;1RS,5SR)-5-(4-chlorbenzyl)-2,2-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)cyclopentanol (II.10)



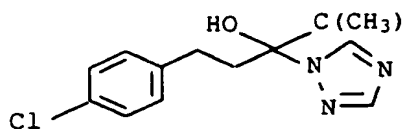
- N-Propyl-N-[2-(2,4,6-trichlorphenoxy)ethyl]imidazol-1-carboxamid (II.11)



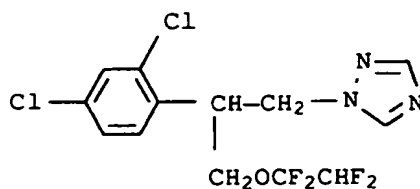
- (±)-1-[2-(2,4-dichlorphenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-yl-methyl]-1H-1,2,4-triazol (II.12)



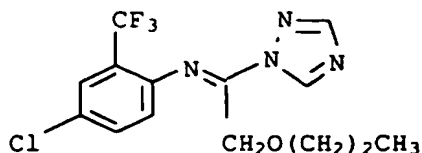
- (R,S)-1-(4-chlorphenyl)-4,4-dimethyl-3-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-pentan-3-ol (II.13)



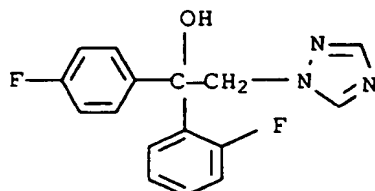
- (±)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-3-(1H-1,2,4-triazol-yl)-propyl 1,1,2,2-tetrafluorethylether (II.14) und



- (E)-1-[1-[[4-Chlor-2-(trifluormethyl)-phenyl]imino]-2-propoxyethyl]-1H-imidazol (II.15)



- (RS)-2,4'-Difluor-α-(1H-1,2,4-triazol-1-yl-methyl)-benzhydryl-alkohol (II.16)



in einer synergistisch wirksamen Menge enthält.

Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen mit Mischungen der Verbindungen I und II und die Verwendung der Verbindung I und der Verbindungen II zur Herstellung derartiger Mischungen.

Die Verbindung der Formel I, ihre Herstellung und ihre Wirkung gegen Schadpilze ist aus der Literatur bekannt (EP-A 477 631). Ebenfalls bekannt sind die Azolderivate II, deren Herstellung und deren Wirkung gegen Schadpilze:

- II.1: common name: Bromuconazol, Proc. Br. Crop Prot. Conf.-Pests Dis., 5-6, 439 (1990);
- II.2: common name: Cyproconazol, US-A 4,664,696;
- II.3: common name: Difenoconazol, GB-A 2,098,607;
- II.4: common name: Diniconazol, CAS RN [83657-24-3];
- II.5: common name (vorgeschlagen) Epoxiconazol, EP-A 196 038;
- II.6: common name: Fenbuconazol (vorgeschlagen), EP-A 251 775;
- II.7: common name: Fluquinconazol, Proc. Br. Crop Prot. Conf.-Pests Dis., 5-3, 411 (1992);
- II.8: common name: Flusilazol, Proc. Br. Crop Prot. Conf.-Pests Dis., 1, 413 (1984);
- II.9: common name: Hexaconazol, CAS RN [79983-71-4];
- II.10: common name: Metconazol, Proc. Br. Crop Prot. Conf.-Pests Dis., 5-4, 419 (1992);
- II.11: common name: Prochloraz, US-A 3,991,071;
- II.12: common name: Propiconazol, GB-A 1,522,657;
- II.13: common name: Tebuconazol, US-A 4,723,984;
- II.14: common name: Tetraconazol, Proc. Br. Crop Prot. Conf.-Pests Dis., 1, 49 (1988);
- II.15: common name: Triflumizol, JP-A 79/119,462
- II.16: common name: Flutriafol, CAS RN [76674-21-0].

Im Hinblick auf eine Senkung der Aufwandmengen und eine Verbesserung des Wirkungsspektrums der bekannten Verbindungen lagen der vorliegenden Erfindungen Mischungen als Aufgabe zugrunde, die bei verringerter Gesamtmenge an ausgebrachten Wirkstoffen eine verbesserte Wirkung gegen Schadpilzen aufweisen (synergistische Mischungen).

Demgemäß wurden die eingangs definierten Mischungen gefunden. Es wurde außerdem gefunden, daß sich bei gleichzeitiger gemeinsamer oder getrennter Anwendung der Verbindung I und der Verbindungen II oder bei Anwendung der Verbindung I und der Verbindungen II nacheinander Schadpilze besser bekämpfen lassen als mit den Einzelverbindungen.

Die Verbindung der Formel I kann in Bezug auf die C=X -Doppelbindung in der E- oder der Z-Konfiguration (in Bezug auf die Gruppierung Carbonsäurefunktion) vorliegen. Demgemäß kann sie in der erfindungsgemäßen Mischung jeweils entweder als reines E- oder Z-Isomer oder als E/Z-Isomerenmischung Verwendung finden. Bevorzugt findet die E/Z-Isomerenmischung oder das E-Isomer Anwendung, wobei das E-Isomer besonders bevorzugt ist.

Die Verbindungen I und II sind wegen des basischen Charakters der in ihnen enthaltenen Stickstoffatome in der Lage, mit anorganischen oder organischen Säuren oder mit Metallionen Salze oder Addukte zu bilden.

Beispiele für anorganische Säuren sind Halogenwasserstoffsäuren wie Fluorwasserstoff, Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff und Jodwasserstoff, Schwefelsäure, Phosphorsäure und Salpetersäure.

Als organischen Säuren kommen beispielsweise Ameisensäure, Kohlensäure und Alkansäuren wie Essigsäure, Trifluoressigsäure, Trichloressigsäure und Propionsäure sowie Glycolsäure, Thiocysansäure, Milchsäure, Bernsteinsäure, Zitronensäure, Benzoesäure, Zimtsäure, Oxalsäure, Alkylsulfonsäuren (Sulfonsäuren mit geradkettigen oder verzweigten Alkylresten mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen), Arylsulfonsäuren oder -disulfonsäuren (aromatische Reste wie Phenyl und Naphthyl welche eine oder zwei Sulfonsäuregruppen tragen), Alkylphosphonsäuren (Phosphonsäuren mit geradkettigen oder verzweigten Alkylresten mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen), Arylphosphonsäuren oder -diphosphonsäuren (aromatische Reste wie Phenyl und Naphthyl welche eine oder zwei Phosphorsäurereste tragen), wobei die Alkyl- bzw. Arylreste weitere Substituenten tragen können, z.B. p-Toluolsulfonsäure, Salizylsäure, p-Aminosalizylsäure, 2-Phenoxybenzoesäure, 2-Acetoxybenzoesäure etc.

Als Metallionen kommen insbesondere die Ionen der Elemente der zweiten Hauptgruppe, insbesondere Calcium und Magnesium, der dritten und vierten Hauptgruppe, insbesondere Aluminium, Zinn und Blei, sowie der ersten bis achten Nebengruppe, insbesondere Chrom, Mangan, Eisen, Kobalt, Nickel, Kupfer, Zink und andere in Betracht. Besonders bevorzugt sind die Metallionen der Elemente der Nebengruppen der vierten Periode. Die Metalle können dabei in den verschiedenen ihnen zukommenden Wertigkeiten vorliegen. Bevorzugt setzt man bei der Bereitstellung der Mischungen die reinen Wirkstoffe I und II ein, denen man je nach Bedarf weitere Wirkstoffe gegen Schädlinge oder andere Schädlinge wie Insekten, Spinntiere oder Nematoden, oder auch herbizide oder wachstumsregulierende Wirkstoffe oder Düngemittel beimischen kann.

Die Mischungen der Verbindungen I und II bzw. die gleichzeitige gemeinsame oder getrennte Verwendung der Verbindungen I und II zeichnen sich durch eine hervorragende Wirkung gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten und Basidiomyceten, aus. Sie sind z.T. systemisch wirksam und können daher auch als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Baumwolle, Gemüsepflanzen (z.B. Gurken, Bohnen und Kürbisgewächse), Gerste, Gras, Hafer, Kaffee, Mais, Obstpflanzen, Reis, Roggen, Soja, Wein, Weizen, Zierpflanzen, Zuckerrohr und einer Vielzahl von Samen.

Insbesondere eignen sie sich zur Bekämpfung der folgenden pflanzenpathogenen Pilze: Erysiphe graminis (echter Mehltau) an Getreide, Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen, Podosphaera leucotricha an Äpfeln, Puccinia-Arten an Getreide, Rhizoctonia-Arten an Baumwolle und Rasen, Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln, Helminthosporium-Arten an Getreide, Septoria nodorum an Weizen, Botrytis cinera (Grauschimmel) an Erdbeeren und Reben, Cercospora arachidicola an Erdnüssen, Pseudocercospora herpotrichoides an Weizen und Gerste, Pyricularia oryzae an Reis, Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten, Plasmopara viticola an Reben, Alternaria-Arten an Gemüse und Obst sowie Fusarium- und Verticillium-Arten.

Sie sind außerdem im Materialschutz (z.B. Holzschutz) anwendbar, beispielsweise gegen Paecilomyces variotii.

Die Verbindungen I und II können gleichzeitig gemeinsam oder getrennt oder nacheinander aufgebracht werden, wobei die Reihenfolge bei getrennter Applikation im allgemeinen keine Auswirkung auf den Bekämpfungserfolg hat.

Die Verbindungen I und II werden üblicherweise in einem Gewichtsverhältnis von 10:1 bis 0.1:1, vorzugsweise 10:1 bis 0.2:1, insbesondere 5:1 bis 0.2:1 (II:I) angewendet.

Die Aufwandmengen in den erfindungsgemäßen Mischungen liegen je nach Art des gewünschten Effekts für die Verbindungen I bei 0,005 bis 0,5 kg/ha, vorzugsweise 0,005 bis 0,3 kg/ha, insbesondere 0,01 bis 0,3 kg/ha. Die Aufwandmengen für die Verbindungen II liegen entsprechend bei 0,01 bis 1 kg/ha, vorzugsweise 0,05 bis 1 kg/ha, insbesondere 0,05 bis 0,5 kg/ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Aufwandmengen an Mischung von 0,001 bis 50 g/kg Saatgut, vorzugsweise 0,001 bis 10 g/kg, insbesondere 0,01 bis 5 g/kg verwendet.

Sofern für Pflanzen pathogene Schädlinge zu bekämpfen sind erfolgt die getrennte oder gemeinsame Applikation der Verbindungen I und II oder der Mischungen aus den Verbindungen I und II durch besprühen oder bestäuben der Samen, der Pflanzen oder der Böden vor oder nach der Aussaat der Pflanzen oder vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen.

Die erfindungsgemäßen fungiziden synergistischen Mischungen bzw. die Verbindungen I und II können beispielsweise in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulver und Suspensionen oder in Form von hochprozentigen wässrigen, öligen oder sonstigen Suspensionen, Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen,

Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln oder Granulaten aufbereitet und durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsform ist abhängig vom Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine möglichst feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Mischung gewährleisten.

5 Die Formulierungen werden in an sich bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Zugabe von Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen. Den Formulierungen werden üblicherweise inerte Zusatzstoffe wie Emulgiermittel oder Dispergiermittel beigemischt.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutyl-naphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Laurylether- und Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta- und Octadecanole oder Fettalkoholglycolethern, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seinen Derivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenol- oder Tributylphenylpolyglycolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, 15 Fettalkoholethylenoxid- Kondensate, ethoxyliertes Rizininsöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglycoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.

Pulver Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der Verbindungen I oder II oder der Mischung aus den Verbindungen I und II mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

20 Granulate (z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- oder Homogengranulate) werden üblicherweise durch Bindung des Wirkstoffs oder der Wirkstoffe an einen festen Trägerstoff hergestellt.

Als Füllstoffe bzw. feste Trägerstoffe dienen beispielsweise Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Kalzium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, sowie Düngemittel wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, 25 Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen 0,1 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 90 Gew.-% einer der Verbindungen I oder II bzw. der Mischung aus den Verbindungen I und II. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90 % bis 100 %, vorzugsweise 95 % bis 100 % (nach NMR- oder HPLC-Spektrum) eingesetzt.

Die Verbindungen I oder II bzw. die Mischungen oder die entsprechenden Formulierungen werden angewendet, indem man die Schadpilze, die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit einer fungizid wirksamen Menge der Mischung, bzw. der Verbindungen I und II bei getrennter Ausbringung, behandelt. Die Anwendung kann vor oder nach dem Befall durch die Schadpilze 35 erfolgen.

Die fungizide Wirkung der Verbindungen und der Mischungen ließ sich durch folgende Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe wurden getrennt oder gemeinsam als 20 %-ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung 40 auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Emulphor® EL (Emulan® EL, Emulgator auf der Basis ethoxylierter Fettalkohole) aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

Die Auswertung erfolgte Feststellung der befallenen Blattflächen in Prozent. Diese Prozent-Werte wurden in Wirkungsgrade umgerechnet. Die zu erwartenden Wirkungsgrade der Wirkstoffmischungen 45 wurden nach der Colby Formel [R.S. Colby, Weeds 15, 20-22 (1967)] ermittelt und mit den beobachteten Wirkungsgraden verglichen.

Colby Formel:

$$50 \quad E = x + y - x \cdot y / 100$$

E zu erwartender Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz der Mischung aus den Wirkstoffen A und B in den Konzentrationen a und b
 55 x der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs A in der Konzentration a
 y der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs B in der Konzentration b

Bei einem Wirkungsgrad von 0 entspricht der Befall der behandelten Pflanzen demjenigen der unbehandelten Kontrollpflanzen; bei einem Wirkungsgrad von 100 wiesen die behandelten Pflanzen keinen Befall auf.

5 Wirksamkeit gegen *Puccinia recondita* (Weizenbraunrost)

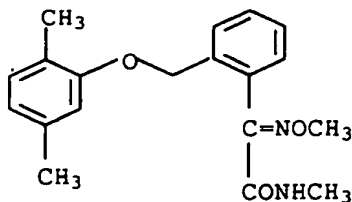
Blätter von Weizensämlingen (Sorte "Kanzler") wurden mit Sporen des Braunrosts (*Puccinia recondita*) bestäubt. Die so behandelten Pflanzen wurden 24 h bei 20-22 °C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von 90-95% inkubiert und anschließend mit der wäßrigen Wirkstoffaufbereitung behandelt. Nach weiteren 8
10 Tagen bei 20-22 °C und 65-70% relativer Luftfeuchtigkeit wurde das Ausmaß der Pilzentwicklung ermittelt. Die Auswertung erfolgte visuell.

Wirkstoff	Aufwandmenge [ppm]	Wirkungsgrad [%] {beobachtet/berechnet}
-	-	0
I	16	12,5
I	8	0
I	4	0
II.11	16	0
II.11	8	0
II.11	4	0
I + II.11	16 + 16	75 / 12,5
I + II.11	8 + 8	50 / 0
I + II.11	4 + 4	37 / 0

Aus den Ergebnissen des Versuchs geht hervor, daß der beobachtete Wirkungsgrad bei einem Mischungsverhältnis von 1:1 höher ist, als der nach der Colby-Formel vorausberechnete Wirkungsgrad.

Patentansprüche

1. Fungizide Mischung, enthaltend
 - a) das Oximethercarbonsäureamid der Formel I,



und

- b) ein Azolderivat II ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen II.1 bis II.16
 - 1-[(2RS,4RS;2RS,4SR)-4-brom-2-(2,4-dichlorphenyl)tetrahydrofuryl]-1H-1,2,4-triazol (II.1)
 - 2-(4-Chlorphenyl)-3-cyclopropyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-butan-2-ol (II.2)
 - (±)-4-Chlor-4-[4-methyl-2-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-2-yl]-phenyl-4-chlorphenylether (II.3)
 - (E)-(R,S)-1-(2,4-dichlorphenyl)-4,4-dimethyl-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)pent-1-en-3-ol (II.4)
 - (Z)-2-(1H-1,2,4-Triazol-1-ylmethyl)-2-(4-fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-oxiran (II.5)
 - 4-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-2-(1H-1,2,4-triazolylmethyl)-butyronitril (II.6)
 - 3-(2,4-dichlorphenyl)-6-fluor-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)chinazolin-4(3H)-on (II.7)

- Bis(4-fluorphenyl)(methyl)(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)silan (II.8)
 - (R,S)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)- hexan-2-ol (II.9)
 - (1RS,5RS;1RS,5SR)-5-(4-chlorbenzyl)-2,2-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-
cyclopentanol (II.10)
 - 5 - N-Propyl-N-[2-(2,4,6-trichlorphenoxy)ethyl]imidazol-1-carboxamid (II.11)
 - (±)-1-[2-(2,4-dichlorphenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol (II.12)
 - (R,S)-1-(4-chlorphenyl)-4,4-dimethyl-3-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-pentan-3-ol (II.13)
 - (±)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-3-(1H-1,2,4-triazol-yl)-propyl- 1,1,2,2-tetrafluorethylether (II.14) und
 - (E)-1-[1-[[4-Chlor-2-(trifluormethyl)-phenyl]imino]-2- propoxyethyl]-1H-imidazol (II.15)
 - 10 - (RS)-2,4'-Difluor-α-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-benzhydryl-alkohol(II.16)
- in einer synergistisch wirksamen Menge.
2. Fungizide Mischung nach Anspruch 1, enthaltend das Azolderivat II.5.
 - 15 3. Fungizide Mischung nach Anspruch 1, enthaltend das Azolderivat II.4.
 4. Fungizide Mischung nach Anspruch 1, enthaltend das Azolderivat II.1.
 5. Fungizide Mischung nach Anspruch 1, enthaltend das Azolderivat II.10.
 - 20 6. Fungizide Mischung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Gewichtsverhältnis der Verbindung I zu der Verbindung II 10:1 bis 0,1:1 beträgt.
 7. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit der Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 und einer der Verbindungen der Formel II gemäß Anspruch 1 behandelt.
 - 25 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindung I gemäß Anspruch 1 und eine der Verbindungen II gemäß Anspruch 1 gleichzeitig gemeinsam oder getrennt oder nacheinander ausbringt.
 - 30 9. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit 0,005 bis 0,5 kg/ha der Verbindung I gemäß Anspruch 1 behandelt.
 - 35 10. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit 0,01 bis 0,5 kg/ha einer Verbindung II gemäß Anspruch 1 behandelt.
 - 40 11. Verwendung der Verbindung I gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von fungizid wirksamen synergistischen Mischungen gemäß Anspruch 1.
 - 45 12. Verwendung der Verbindungen II gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von fungizid wirksamen synergistischen Mischungen gemäß Anspruch 1.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 94 11 4505

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
Y	EP-A-0 531 837 (BASF) * Seite 3, Zeile 36 - Seite 4, Zeile 23 * ---	1-12	A01N55/00 A01N47/38 A01N43/653 /(A01N55/00, 37:50), (A01N47/38, 37:50), (A01N43/653, 37:50)
Y	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 23, 7. Juni 1993, Columbus, Ohio, US; abstract no. 228112, E.AMMERMANN ET AL. 'BAS 490 F - a broad-spectrum fungicide with a new mode of action' * Zusammenfassung * & BRIGHTON CROP PROT. CONF. - PESTS DIS., Nr.1, 1992 Seiten 403 - 410 ---	1-12	
D,Y	EP-A-0 477 631 (BASF) * Seite 2, Zeile 1 - Zeile 55 * * Seite 35; Beispiel 495 * ---	1-12	
P,Y	GB-A-2 267 644 (SCHERING) * Seite 3, Zeile 27 - Seite 4, Zeile 3 * ---	1-12	
A	RESEARCH DISCLOSURE, Nr.348, April 1993, HAVANT GB Seite 267 DISCLOSED ANONYMOUSLY 'Mixtures of Fungicides and Herbicides' ---	1-12	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) A01N
A	EP-A-0 253 213 (BASF) * Seite 2, Zeile 7 - Zeile 24 * * Seite 8; Beispiel 130 * * Seite 12, Zeile 22 - Zeile 29 * ---	1-12	
A	EP-A-0 524 496 (BASF) * das ganze Dokument * -----	1-12	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenamt DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 22. November 1994	Prüfer Lamers, W
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung alleine betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument * : Mitglied der gleichen Patentfamilie, überelastimantes Dokument			